# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩日本国特許庁(JP)

(1) 特許出頭公開

# ❷ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−286531

Mint. Cl. 5

 ❷公開 平成3年(1991)12月17日

H 01 L 21/316

X 6940-4M

香査請求 朱請求 請求項の数 4 (全11頁)

**②**発明の名称 シリコン酸化膜の形成方法

②特 斑 平2-88057

②出 簸 平2(1990)4月2日

⑫発 明 者 太 田 与 洋 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

**砲発 明 者 宮 崎 善 善 久 千葉県千葉市川崎町 1 番地 川崎製鉄株式会社技術研究本** 

部内

**包尧 明 者 大 塚 研 一 千葉県千澤市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本** 

部內

②出 颐 人 川崎製鉄株式会社 兵庫県神戸市中央区北本町道1丁目1番28号

四代 理 人 弁理士 渡辺 望稔 外1名

明 紅 5

膜の形成方法。

1、発明の名称

シリコン酸化膜の形成方法

2. 特許請求の範囲

(1) 基値を収納した容易内に有機シラン化合物とオゾンとを供給して禁毒板にシリコン酸化膜を形成するに関し、該基板を加熱すると共に、設基板に宏外線を照射することを特徴とするシリコン酸化膜の形成方法。

(2) 前記有限シラン化合物がアルコキシル基を有する有限シラン化合物である環境項1に記 配のシリコン酸化膜の形成方法。

(3) 請求項1または2に記載の方法によって 番級にシリコン酸化酸を形成し、その後、前記 等間内への有機シラン化合物の供給を停止し、 オゾンは供給しながら、 該基級を加熱すると共 に該西板に物外線を開射し、 酸シリコン酸化原 をアニールすることを特徴とするシリコン酸化 (4) 請求項1または2に配取の方法によって 芸板にシリコン酸化膜を形成し、一直放送器内に 球路板を再び 放び器内に 収納し、 該等 器内に オゾンを供給 ながら、 談路板を加熱すると共に 変素板に 銀 外間を照動し、 該シリコン酸化酶をアニールすることを特 仮とするシリコン酸化酶の形成方法

3.発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、シリコンクュハー等の高板上へのシリコン酸化額の形成万法に関する。 本発明の方法は、光CVD法に属する。

く従来の技術>

半導体装置の製造には、配線層形成の工程が 含まれている。 そして、密線層の用圏および 層間には、調気を防ぐために絶縁層が形成され

# 持間平3-286531(2)

る。 このような絶縁層として、シリコン酸化 腺が多用されており、その形成方法としては、 CVD法、PVD法、SOI法等が知られている。

シリコン酸化膜の形成方法のうち、CVD法が最も一般的な方法であり、実用化をれているCVD法には、下記のような方法がある(「想し」I 材料プロセスの基理」、オーム社、伊藤監修、岸野書を参照のこと)。

OSiNa-O:常任CVD法

② S i H a - O 。 ブラズマCVD注

QTEOS (テトラエトやシシラン) - O: 飯圧CVD法

①の方法は、シリコン酸化膜の形成が返やかに行なわれるが、配線層と配線層の間の完複形状がオーバーハング形状を呈し品く、 従って、ホール節にボイドが変生し品く、 それが原因で歩電よりの低下をもたす。

②の方法では、オーバーハングは改要されたが、 側壁部の膜厚が小さくなる傾向が見られる

なるパーティクルの発生が著しい。 従って、 さらに徴格な場合が求められる半導体製造プロ セスには、この方法は必ずしも通合するもので はない。

また、別に、液体状のオルガノシリコンを恐 仮上に生布することによってあらかじめ基板上 に脳を形成しておき、それを処理室内に搬入し てオソンを合むガスにおらしながら気外線を照 動してSiOェの腺を形成する方法が、特別昭 63-248710号公綱に開示されている。

しかし、この方法によると、反応は最後面では十分進行するが、 膜の序み方向 表部では反応が十分に進行せず、 そのために、 形成された駅の 職器 さが 本十分であった。

さらに最近、ここで述べた欠点を克部する方 法として、オゾンと、有種シラン化合物に分類 され、アルコキシシランの一種であるTEO5 とを用いる常圧でのCYD法によるシリコン 化質の形成方法が注目を集めて来ている。 ここで述べた欠点を克が注目を集めて来ている。 ここの方法では、オーバーハング酸止、倒髪の深度 ため、側壁部の絶縁性に問題をきた。 すなわち、スチップカバリッジが、アスペクト比が上がるに伴って悪くなる傾向にある。

方法のは、のとのの欠点を党殴した方法であるが、 皮膜温度が 7 4 0 で付近であり、 のの4 5 0 で、のの4 0 0 でに比較して高く、 A A 配線以降の工程には使用できないという欠点が

そこで、これらの世来のCVD技術の問題点を覚慮するべく、光照射を利用する方法が提案された。

化防止、低温成器(成器造成 4 5 0 セ以下)が 違成され、前記先行技術の欠点は其限されている。

### <発明が終決しようとする疎聴>

上記の如く、シリコン酸化酸、 対に周間を経験の形成方法として、ステップカバリッジの負針を、 成膜循環の観点から、オゾン一丁EOS 常任でVD注が注目されてきている。 特に、デザインルールが0、8μm以下に なる 4 M D 見 A M 以上のメモリーでは、 実用化が検討すれている。

しかし、このオゾン・TEOS常匠CVD法によって形成をれるシリコン既化議にも、下記のような欠点があり、そのために、単独では層間絶縁駆として使われるとは考えられない。 ①成職通度が遅い。 通常の条件では 0 . 2 μェ/分である。

メモリーの高泉技化と同時に基準の大口径化 が進行しており、一枚一枚の基板を販次処理す

特開平3-286531(3)

る方法(教養化)が盛度の主流になってきている。 このとき、従来の多数校を同時に処理するパッチ式に匹敵するスループットを確保するためには、 反膜速度の大幅な向上が必要である。

#### ログラックが発生する。

芸留広力が遺常(2~5)×10° dyo/cm² 医報であるために、順厚1 2 μ μ 以上でク ラックが発生する。 また、アルミニウムなど の配線パターンに直付けすると、全国とシリコ ン酸化原の両方にクラックが入る。

③アスペクト比が 0 . 5以上の場合、投方向配 被間にポイドあるいは数無性の悪い領域が発生 する傾向がある。

の連絡形圧が5~6 M V / c m であり、無酸化 鎖に比較して(3 ~ 4) M V / c m 小さい。

本発明は、ここで述べたオゾン〜TEOS常 正CVDほによって形成されるシリコン酸化腫の特性(ステップカバリッジの良好さ)を生かしつつ、この方法の現状での問題点である広庭

これらの事実より、成譲速度をさらに向上させ、襲复の向上を図るには、最終的に反応を効 取よく終了させればよいことが弱らかとなった。 そして、反応を効率的に行わせるには、 以下の 2 点に注意を払えばよいのである。

① 独置に選入したTEOSを完全にオゾンと 反応させる、 すなわち分解反応効率を上げ \*\*

のオゾン~T E O S の反応により、一個の

建度および顕覚を改良する技術を提供しようと するものである。

# く双腿を解決するための手限>

S i に 部合する 4 個のエトキシ 等 ( C 。 B 。 O ) からすべてのエテル 悲 ( C 。 H 。 ) あるいはエトキシ 書 ( C 。 H 。 ) あるいはエトキシ 書 ( C 。 B 。 C ) を設理させ、 気相で 安定な化合物に して 併 ガスと して ティンパーから取り除き、 これらのシリコン 散 化 駅中への取り込みを 極力 少なくする。

本発明は、このようなオソン・TEOS反応の効率化を実現させる方法であって、各板を収納した容勢内に有機ション化合物とオソンとで供給して該基板にシリコン酸化酸を形成である。

前記有機シラン化合物は、アルコーシル基を有する有機シラン化合物であるのがよい。

また、耐記の方法によって基板にレリコン酸化販を形成した後、耐記な器内への有限シラン化合物の供給を停止し、オゾンは供給しながら、販器板を加熱すると共に該基板に公外総を規制し、数シリコン酸化販をアニーレするのが

# 特開平3-286531(4)

よい.

さらに、前記の方法によって基板にシリコン 性化膜を形成し、一旦該基板を容器から取出し た後、該基板を再び芸容器内に収納し、發容器 内にオゾンを供給しながら、該基板を加熱する と共に該基板に素外鏡を照射し、弦シリコン数 化級をアニールするのがよい。

以下に、太死明を辞籍に説明する。

はじめに、従来のオゾン=TEOS常圧CV D 法および未発明法によるシリコン酸化膜の形成質性とその際の反応速度について述べる。

TEOSは、化学式ではSI(OCI HI)4と低きれる。 この化合物とオゾン (O。)の反応でシリコン酸化膜(SIOI) が形成するメカニズムはまだ十分には知られていないが、TEOSと酸素の組合ガスの思分解 には740でが必要であるが、オゾンーTEO S反応ではシリコン酸化膜の成長温度が400 に対って酸素原子が生成し、その酸素原子が

を仮定すると、

が成立すると考えることができる。 ここで、 石辺の第4項は、過度の小さい販信原子領度の 2乗に第三体の領度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

( 8

が意識される。

この式(8)から、酸素分子で発釈されたオ ゾンガスの中の酸素原子の強度を高く技持す るためには、①オゾン減度を高くする、②気 (8)の対辺の分子を大きくするという手段が 考えられる。 そして、②を実現するには、オ TEOSを攻撃して分解する、すなわち下式 (1)、(2)に従って反応が進むと考えられる。

0, +0(1)

Si(0C2H2) + 0 - - SiD2 (2)

このように考察すると、式(1)、(2)に 示した反応を効率よくかつ最終ポイントまで反 応を進めるためには、気相中あるいは基板戻長 表面に触索原子の速度を高く維持すればよいこ とがわかる。

ことで、オゾンが設備ガス中に選在するとき の熱分解によるオゾン分解反応と再結合反応を 式(3)~(6)に示す。

$$0. + M - 0. + 0$$
 (3

$$0 + 0 + M \rightarrow 0_2 + M (5)$$

但し、上式中がは第三体である。 ここで、他素原子模定(【○】 以下 [ ] は特定化字種の機度を載す)に関して定常状態

ソンの無分解反応に加え、他のオゾンの分解プロセスを加えればよいことになる。

本発明は、この観点からオゾンーTをOS 常年¢VD法の改具を図ったものである。 すなわち、安定的にオゾンを分解して鑑案原子通道を高級屋に維持するためには、整条分子で希釈されたオゾンガス中にオゾン分解 作用を有する場外線を照射し、光度な状態 (photostatiosary state)を作り出せば良い。

せれにより、前記式(3) ~ (6) に式(9) が知わった反応系が成立する。

$$0 + 0 = 0 + 0 = (4)$$

ここで、職務原子に関して足常状態を仮足する

0. +

特制平3-286531(5)

d [0] / d  $\tau = k_1$  [0, ] [M]

+ k . [0 . ]

- k 4 [0] [0 . ]

- k . [0] [0,] [M]

- k . [0] [0] [N]

(10)

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第5項は、機関の小さい酸素原子機関の 2 乗に第三体の機度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

$$[0] = \{k_{*}[0_{*}][M] + k_{*}[0_{*}]\}$$

/ (k = [0 :] + k = [0 :] [ M ] }

(11)

が低速される。

式(8)と式(11)を比較すると明らかなように、振外収を照射することにより、定常状態下の酸素原子減度は(k』[0][M]+k』[0])/k』[0][M] 倍高くなることになる。 そして、これが、本発明法の有利さを裏

ここで、 k 。 c I 。 x σ x σ と なる。 ただし、 I 。 は光子在原、 σ は吸収断面積、 Φ は素反応 ( 9 ) の量子収録である。

オゾンの深外頃による分解皮応(表反応(8))の量子収率が1であることはよく知られている(H・Oksbe、既出)。 また、光ブロセス用の低圧水銀ランプの光子を反は10°°~10°個/cm°・secであるから、k。=10~110sec<sup>-1</sup>にたる。 もうろん、光を矢光すると、もっと光子密度を上昇させることができ、k。=1000sec<sup>-1</sup>程度にまて過せしめることも可能である。

一方、純粋な熱分解反応式(3)の反応速度 定数k。は、文献によれば、

7.85 × 16"\*exp (-24000/RT)

cm\*·molacule\*'-sec\*'

である(S:N.BENSON、"FOUNDATION OF CHEMICAL

KINETICS"、N(LEY, 1980, NEW YORK)。 これは
2 分子反応であるが、反応を 1 気圧下で行わせた場合、オゾンの分解の設準分子分解反応は、

付ける理論的抵抗である。

まらた、反応速度の点について、 説明を構定 する。

紫外線照射による光分解速度を見積るには、 まず、オゾンの吸収スペクトル及で吸収係数を 知る必要がある。

第1 団は、被長200~30 0 n n 間のオゾンの吸収スペクトルを示したものである。 なお、第1 団は、文献() Okabe、\*Photochamistry of Small Molecules、 Tiley、New York 1578.p238) より引用したものである。 第1 図によると、オゾンは200~いるのである。 第1 図によると、オゾンは200~いるので、仮に番外線光源として低圧水銀のでで、仮に番外線光源として低圧水銀のでで、近に番外線光源として低圧水銀のでで、近に番外線光源として低圧水銀のでは、第1 図より120 a t m - 1 c m - 1 (b a s e k 10) である。 この単位を変更して吸収断層被表示にすると、ロ=1、1×10 - 1 \*\* cm \* / moleculeとなることがわかる。

k 。 とその過度でのガス単位体報中に含まれる 分子の数との様で表される。 それを k - k 。 とし、多過度で針算した k - k 。を & 1 に示し

1 気圧酸素ガス中でのオゾンの 熱分解速度定数(k・k;)

					Ì
反 龙 温 度 ( て )	恆單分		解反		度定数
5 0 1 0 0 1 5 0 2 0 0 2 5 0 3 0 0 3 5 0 0 4 0 0 4 5 0 5 0 0	3 1 3 4 3 1 1 9	9 0 0 0 1 0 6 6 4 2 4 0 0 0	. 9	1 K 0 1 5 3 6	10 **

この表 1 から明らかなように、オリンの分解 艮応は温度依存性が極めて大きい。 だって、 反応温度を高めることで、反応速度 早する。 しかし、シリコン酸化酶 形成時、反 応系の温度を無条件に上昇させることはできない。 また、過去のオゾン・T E O S 名生 C V

# 拷問平3-286\$31(6)

D 法では、基板部のみを加熱するいわゆるコールドウオール型のCVD 装置を用いているため、ガス進度が所定の温度に上がりきっておらず、 実限のCVDチャンパー中での反応速度 は、表1に示した各温度での反応速度定性によるものよりもかなり小さいと考えられる。

度分別では、 では、 のするとを400つは、 を2000では、 が2000では、 が2000では、 が2000では、 が2000では、 が300では、 が300では

は、反応容易形状、光環から無射面に到達する 光子密度等の多類条件の制約を受けることは当然である。

以上述べてをた事項が、本発明法が従来の無分組反応単独のオゾンーTEOS常圧CVD法に比べて成蹊遺皮を向上できることの理論的背景である。

次に、本発明により、シリコン酸化度の膜質 が同上する現由を述べる。

できるSは、オゾン由来の酸銀原子の作用で下式(12)の様に設定的に分解するが、シリコン酸化膜成長表面あるいは成長表面近傍に紫外球を照射すると、気相あるいは悪板表面でのオゾンの分解が促進されるので、TEOSの分解が最終ポイントまで進むことになる。 従って、純便が非常に高く、腹質に優れるシリコン酸化膜が得られる。

Si(OC, H, ) → Si(OC, H, ), - Si(OC, H, ), - SiOC, H, - SiO, (12) のひとつである成態速度の向上が実現でも も.

きらに、より低温におけるシリコン酸化腸の 形成についても述べる。

上記に加え、従来のオゾンーで E O S 有圧 C V D 法では、熱分解反応は毒板用 辺の境界付近のみしか生じていなかったのに対し、本発明 法では、先の進行する光路内で反応が進行する ため、上記以上の反応増進作用が得られる可能 性のあることを付加えておく。 ただし、これ

一方、一通の反応が最級ポイン・まで進まないときは、式(12)に示す機に、5i(0 C 2 H 2)。、5i(0 C 2 H 2)。、5i(0 C 2 H 2)。、5iの C 2 H 2 D 中間体がシリコン酸化原中に取り込まれる。 その 結果、シリマン酸化原中の残智炭素、発管水器の濃度が上昇し、頭質の低下がひき起こされるの

統いて、本発明法を具体的に説明する。

本発明で用いる基板は、多結晶シリコン、単 結晶シリコン等の半導体材料として用いられて いるものである。

本発明で思いる容器は、加熱震量、深外線照射整度、オゾン発生装置、有機シラン化合物気化装置等を優またものである。

加熱整度は、公知のヒーター等でよいが、前記基底を、シリコン酸化原形成に通する過度 (100~600で程度)に加熱できるもので なければならない。

- 紫外採用前装筐は、オゾンを効率地に分解で

持間平3-286531(ア)

きる光度を有するものであればよい。 そのよ うな光原として、例えば低圧水銀灯が挙げら また、エキシマーレーザ光のKFF 248ヵmや、人とイオンレーザの3倍高別技 光でもよい。 これらは、第1回に示したオゾ ンの吸収スペクトルのピーク付近の波炎の光モ

オゾンの分解を直接生じませるのではなく、 酸素分子を2億の酸素原子に分解し、その酸素 原子を世集分子と反応させてオゾンを生成させ るような光潔を用いてもよい。 このような光 ガレしては、例えば、エキシマーレー学のAr F光 ( ) 9 3 n m ) あるいは 1 8 4 . 9 n m の 任圧水部灯があげられる。

オゾン発生芸麗は、公知のものでよいが、オ ゾンの発生原理が無声故電によるものが好まし く、高速度オゾンを発生させるには、特に放電 部が高葉度セラミックスで変われた単導体製造 用のオゾン発生器が好ましい。

有権シテン化合物気化整置も、公知のもので

リン化合物等を有限シラン化合物に抵加しても よい。 そのような場合、松加量は2~10% 程度が好ましい。 これらの化合物も、オゾン の光分解反応によって生成する数者原子にア タックされ、分解が促進される。

オゾンは、適常は酸素との混合ガスとして供 始されるが、オソン濃度は0、3~1%程度が 好求しい。 また、統盤は O . S ~ E O S L M 程度が好ましい。

基板の加熱条件は、配線層は用いた金属の種 難によって制約をうける。 供えば、配線層が アルミニウムの場合は350~450七程度、 ポリーSiの場合はもっと高温も可能であり、 350~600七窓鹿が好ましい。

盤外線の際射は、合成石英窓板を通りて反応 器外から照射してもよいし、反応器内部に光源 を入れてもよい。

なお、太兄明では、答告内圧力は展定をわな いが、遺常は1気圧とする。

よい.

本発明では、上記の窓唇内に貧ವ基板を取納 し、客書内にガス状の有根ション配合物とオゾ ンとを供給し、兼板を加熱しなが引擎外線を削 射する.

有根シラン化合物は、特に放足されないが、 アルコキシル基を有するものが好せしい。 のような有限シラン化合物としては、TEOS (テトラエトキシシラン)の他に、テトラメト キシシラン、テトラザロポキシシヲン、テトタ プトキシシラン等が例示される。 化合物は、ガス状で容器内に供給されるが、遺 木はKe、Aェ、N。 等のキャリモーガス中に 古有せられて供給される。 その扉の複葉 は、O. 1~10SLM程度が好ましい。

なお、リフローガラスである P S G 、 B P S G用のドービングガスであるトリメチルボレー ト(B(OCH。)。)等の才様ポロジや、トリメ チルフォスフエイト(PO(CH •1 •)、トリメ チルフォスファイト (P(OCH ュデュ) 苧の 存機

させると、先に有様シラン化合物がTEOSで ある場合について説明した理由により、忽時間 で、展覧の優れたシリコン酸化度が得られる。

例えば膜厚 f μ n 程度のシリコン 酸化酸でる れば、加熱温度が約350℃であれば1分間程 度、450℃であれば2分間程度に形成され

太景明によって形成されるシリコン酸化鹽の 腹質は優れたものであるが、用途によっては、 さらに使れた経営が要求される場合がある。 そのような場合は、アニールを行なうとよ

具体的には、上記の方法、乗件で基板上にシ リコン酸化膜を形成した後、容器内への脊柱シ ラン化合物の供給のみを停止し、他の操作は引 絨き行なってシリコン酸化酸をアニールするの せある。 あるいは、シリコン酸化膜の形成が 装了して客祭外に取り出された番板を、再び客 番内に収納し、有根シラン化合物を供給しない 上記の条件で基板上にシリコン酸化酸を形成 こと以外にシリコン酸化國形成時と|間様の機作

## 转閒平3-286531(8)

を行なって、シリコン酸化限のアニールを行な うのである.

「これにより、オゾンの光分解が進行し、発生」 する厳楽原子が護申に残留している炭素、水素 などと反応して気相成分とし、それらの原中級 留禮屋を低下させるために、シリコン酸化膜の 🕟 我 留 応 力 および 絶 縁 耐 圧 性 が さ ら に 向 上 す

#### く実施例>

以下に、実施例により、本発明を具体的に説 明する。

### (実施例1)

オゾンとTEOSをそれぞれ独立に高板近傍 に導入でき、温度可変の差板ホルダーを有し、 基板ホルダー上部蓋は合成石英窓を有し、その 記上部に直径110mmの蚊取締者状の形理を した低圧水組ランプを設置した容器を用定し

> - 遊しく上昇する点の電圧と原序 から絶縁耐圧を算出した。

のアスペクト比:5~呂板上ピテストパター ンを形成した後に、断面の SEM写真から決定した。

ロステップカバリック: 皮膜を行った後に裏 根を切断して、新聞のSEM食 を揺覧して、側壁庫の設厚を平 坦部の頭厚で割ってその比をス テップタバリッシとした。 モニ の比が約1.0を0、0.8~ **釣1. 0を0、0. 8米梅を**△ とした。

④無智応力: S i 基板の反りを測定して、こ れから筆出した。

⑤残智炭素および水素:SJMSにより測定

#### (寒篇例2) -

支援化1と同様の条件で展度1.5μmのシ リコン酸化膜を形成した。 次に、TEOS

- この本番内にアルミ配線のテスト|バメーンの ついたちょの名板を収納し、下記の条件で容器 内にオゾンとTEOSを導入し、番板を350 セに加熱すると共に佐圧水銀ランプを点灯して 紫外線を照射し、常圧にて、腹厚 1 . 5 μ m の シリコン酸化額を形成した。

**す205気化器窓度:85℃** 

TEOSキャリャーガス慎量:

1 2 0 s c c m

0。(含オゾン)流量:7.55 L M

オゾン装置:3.5%

製形成時の二段化シリコンの推復速度を測定 また、形成されたシリコン世化膜につ いて、下記の方法で試験、評価を行なった。

競長は秀々に示した。

- O 絶辞別圧:5 i 酸化膜と S i 蓄板室面に - 1 mm \* の範囲にA g の電積を スパッタリングにより成要し、 食圧を印加してそれに伴なう電 食品の

液の変化を創定した。

の答響内への導入を停止し、遊板和熱温度は 450日とし、他はシリョン酸化療形成時と同 様の条件で30分間アニールを行なった。

これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

葛果は表 2 に示した。

(比较例1)

| 方圧でVD注用の容器を用い、下記の条件に て、SiH。と酸素も原料として糖厚1.5 μ π の シ リ マ ン 数 化 艇 そ 形 成 レ た 。

N 。 船駅 S i H 。 ガス ( O . . 1 94 )流量:

O s 流量: 1 0 0 0 s c c m

匠力:1 気圧

基板温度: 450 t

これについて、実施例しと同様の求験、評価 を行なった。

**都兼は表2に示した。** 

ブラスマ法用の容器を用い、下間の条件に

# 特開平3-286531(9)

て、 S i N a と N , O を 原料として 順厚 1 . 5 u m の シリコン 酸化酶を形成した。

N 3 希腊 S i B 4 ガス ( 0 、 1 % ) 流量:

500 s c c m

N a O 译录: 1 0 0 0 s c c m

プラズマ電源: RF (13.55MH<sub>2</sub>)。

2009

E力:1Torr

芸板進度:380℃

これについて、実施例1と問格の試験、評値を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例3)

ブラズマ柱用の容器を用い、下記の条件に て、TEOSを原料として展原1.5μmのシ リコン酸化膜を形成した。

TEOS気化養温度:85℃

TEOSパプリング用N。液量:

500 see m

O. 流量: 500 sccm

を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例5)

実施例:と同様の容器を用いた。 基 板 加 然 温度を 3 6 0 でとし、低圧水銀灯は点灯しなかった他は、実施領 1 と同様の条件で展序1.5 μ m のシリコン酸化酸を形成した。

これについて、 実施例 1 と回様の試験、評価。 を行なった。

結果は表2に示した。

全压力:1 Тогг

TEOS分任: O. 3BToff

プラズマ電源; RF(13、56 M Kz)、

2 5 0 W

基板複良:400℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価

を行なった。

結果は扱った示した。

(比较例4)

一級圧熱 C V D 往用の容器を用い、下記の条件 C T、 T E O S を原料として展写 1 . 5 μ m の

シリコン誰化限を形成した。

TEOS気化器温度:70℃

TEOS ボブリング 用Nェ 複量:

400 s c c m

O a 決量 : 4 O O s c c m

企圧力: 0. 6 T P F F

TEOS分丘: 0.3Torr

基框选理:740℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価

持原平3-286531 (10)

基 2 シリマン酸化版の特性比較

	底 形 庄 佳	生成温度 (電)	理 表 運 及 (μ m/分)	起業財圧 (MV/ca)	アスペクト比	ス チ ァ ブ カバリッジ	苏曾译刀 (10°dyn/ca²)	<b>沙田 英 京 京 京 京 京 京 京 京 京 京 京 京 京</b>
英篇例 1	AP - 光 -(0;+TEOS)	350	C. 6	8	1. 2		0.5E	嫌し
灰蓝引 2	AP - 光 -{O <sub>3</sub> ·TEOS} - 7=-A	350 +450(7=-5 吗)	0. 8	9	1. 3	C	0. 2圧鈍	<b>\$</b> L
H. LE M 1	AFCVD - (SiHa + 0a)	4:5 C	0.1	5	0. 3	٠ ۵	1.5厘施	分し有り
比较别 2	P = (5iE4 = 0a)	380	0. 25	7.	0.3	Δ	1.5氏報	がし有り
比较 的 3	P - T 2 0 5	400	0 2	6	6. 5	0	2 正篇	# 9
比較 例 4	LPGVD - TEOS	740	0.05	7	0.5	0	2 圧縮	त्र
性 62 98 5	AP - (C3 - TEOS)	380	C. 2	5	0. a	0	3 EM	

は) ヘアミッカ:太正ミッカ級 しゃこッカ・経療機さりが体 マーチャッチ

表 2 に示された結果により、下記の事項が明 5 かとなった。

まず、原料の比較であるが、SiPに表ののを 化版(比較低1、2)に比較して、サミの名を 用いた酸化版(比較例3、4、5)始かかかった。 オーバーパング形状はみられず、からテクリカーバックを を見好であった。 を関化しているのにはなかかった。 を見けていた。 を見いた。 をしいた。 を

実施例:は、原料はTEOSであるが、オゾン~TEOS反応を然と紫外線の両者にて行なったので、アスペクト比1.2でも、スッテブカバリッジよく二酸化シリコンが堆積し、しかも堆積速度は従来法(比較例)の約3倍であった。 また、実施例1のシリコン酸化原中に

は、残留炭素・水差が起められず、 TEOSの分解が効果的に最終ポイントまで選 圧 にったたい なら C、 発 疑 耐 圧 にったい と は、 BM V / c m であり、 ほ 区 別 最 上 類 で の 水 と こ で は し て るり、 クラック 貼止 対 景 上 型 の で と で と で で な し た 場 を で は に クラックの 発生 は 記 め られなか タ 省 略 )

実施引しについては、シリコン酸化製の性状をさらに詳細に放討すると共に、半導体整理製造時の後工程(エッチングまで)に供したが、ボイドの発生が見られないことに加え、ウェットエッチングを行なった結果、腰の砂のないこが確認された。

実施例2は、実施例1と同様に版展を行なった後、アニールを行なったものである。 なお、アニール前のシリコン酸化膜の特性は、 実無例1で得たシリコン酸化膜と同様であった(データ省略)。

持閉平3-286531(44)

表 2 に示すとおり、 変色係 1 に比べ、 シリコン酸 化 額 の 致留 広力 および絶縁 耐圧が さらに向上した。

以上のなく、従来のシリコン酸化膜形成法に 比べ、土実明法は成膜速度が等しく大きい。 また、形成されたシリコン酸化膜の膜質も、従 来注によるものよりも優れる。

# <発明の効果>

本発明により、成態速度が大きく、履費に優れるシリコン配化版を提供するシリコン配化版の形成方法が提供される。

本発明は、より低温でのシリコン酸化酸の形成を可能とする方法であるので、半導体製度の配線層に融点の低い金属を用いた場合にも適用できる。

また、本発明は、成歴返産が大きいので、枚 様式装置に適用した感も実用的な製造時間を確 係できる。

さらに、本見明によって形成されるシリコン

能化版は、絶験耐圧性や感習広力をで示される 確質が優れるので、単導体競量製造工程中の シリコン単化胶形広時の歩回りが大きく向上す

4. 図面の筒単な説明

第1四は、オゾンの吸収スペクトルである。

FIG. 1

